WO9842699

Title: 4-TETRAHYDROPYRIDYI PYRIMIDINE DERIVATIVES

Abstract:

4-Tetrahydropyridylpyrimidine derivatives of general formula (I): and medicinally acceptable salts thereof, wherein Ar is phenyl optionally substituted with one to three groups selected from among halogeno, C1-C5 alkyl, C1-C5 alkoxy and trifluoromethyl, thienyl or furanyl; R&It;1> is hydrogen, C1-C5 alkyl or amino optionally substituted with one or two C1-C5 alkyl groups; R&It;2> is C1-C5 alkyl, C4-C7 cycloalkylalkyl, C2-C5 alkenyl or C2-C5 alkynyl; and X&It;1> X&It;2> and X&It;3> are each independently hydrogen, halogeno, C1-C5 alkyl, C1-C5 alkyl xoxy, C1-C5 alkylthio or amino optionally substituted with one or two C1-C5 alkyl groups. These compounds are efficacious against diseases in which CRF is believed to be concerned, for example, melancholia, anxiety, Alzheimer's diseases, Parkinson's disease, Huntington's chorea, eating disorder, hypertension, digestive diseases, drug dependence, epilepsy, cerebral infarction, cerebral ischemia, cerebral edema, head injury, inflammation, immunologic diseases and so on.

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出顧



(51) 国際特許分類6 C07D 401/04, A61K 31/505 A1 (11) 国際公開番号 WO98/42699 (43) 国際公開日 1998年10月1日(01.10.98)

ΤP

(21) 国際出願番号

1998年3月25日(25.03.98)

PCT/JP98/01330

(22) 国際出願日(30) 優先権データ

特願平9/72899 1997年3月26日(26.03.97) 特願平9/338439 1997年12月9日(09.12.97)

(71) 出顧人(米国を除くすべての指定国について) 大正製薬株式会社 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒170-863 東京都豊島区高田3丁目24番1号 Tokyo, (JP) (72) 発明者;および (75) 発明者 / 出版人 (半屋

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 中里魔郎(NAKAZATO, Atsuro)(JP/JP] 熊谷利仁(KUMAGAI, Toshihito)(JP/JP] 大久保武利(OKUBO, Taketoshi)(JP/JP] 相部 泉(AIBE, Lzum)(JP/JP]

**(AIOE, JZIMI)[#7]*[7] 田中英雄(TANKA, Hideo)[[7]*[7] 茶木茂之(CHAKI, Shigeyuki)[JP]*[7] 里山 茂(OUYAMA, Shigeruy][P/P] 冨沢一雪(TOMISAWA, Kazuyuki)[JP]*[7] 〒170-8633 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製塵株氏会社内 Tokyo, J[7]

(74) 代理人 弁理士 北川富造(KITAGAWA, Tomizo) 〒170-8633 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社 特許節 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AU, CA, CN, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類 国際顯查報告書

(54) Title: 4-TETRAHYDROPYRIDYL PYRIMIDINE DERIVATIVES

(54)発明の名称 4-テトラヒドロビリジルピリミジン誘導体

(57) Abstract

4-Tetrahydropyridypyrimidine derivatives of general formula (I); and medicinally acceptable salts thereof, wherein Ar is phenyl optionally substituted with one to three groups selected from among halogeno, C₂-C₃ alkyl, C₂-C₅ alkoya and trifluoromethyl, thienly of turantyl; R' is hydrogen, C₃-C₃ alkyl or amino optionally substituted with one or two C₂-C₅ alkyl, C₂-C₅ alkyl, C₂-C₅ alkyl, C₂-C₅ cycloalkylalkyl, C₃-C₅ alkenyl or C₃-C₅ alkyl, T₃-C₆ and X', X' and X' are each independently

$$Ar = N - N - N - X^1 - X^2$$

$$R^2 - X^2 - X^3$$

$$R^3 - X^3 - X^2 - X^3$$

$$R^3 - X^3 - X^3 - X^3 - X^3$$

hydrogen, halogeno, C₁-C₂ alky, C₁-C₂ alkyty, C₁-C₂ alkytylino or amino optionally substituted with one or two C₁-C₂ alkyl groups. These compounds are efficacious against diseases in which CRF is believed to be concerned, for example, melancholia, anxiety, Alzheimer's diseases, Parkinson's disease, Huntington's chorea, eating disorder, hypertension, digestive diseases, drug dependence, epilepsy, cerebral infarction, cerebral ischemia, cerebral edema, head injury, inflammation, immunologic diseases and so

定

(式中、Arはハロゲン原子、炭素数1~5のアルキル基、炭素数1~5のアル コキシ基及びトリフルオロメチル基から選択された1~3個で置換されたフェニ ル基、フェニル基、チエニル基又はフラニル基を示し、R¹は水素原子、炭素数1 ~5のアルキル基、アミノ基又は1若しくは2個の炭素数1~5のアルキル基で 置換されたアミノ基を示し、R2は炭素数1~5のアルキル基、炭素数4~7のシ クロアルキルアルキル基、炭素数2~5のアルケニル基又は炭素数2~5のアル キニル基を示し、 X^1 、 X^2 及び X^3 は同一又は異なって水素原子、ハロゲン原子、 炭素数1~5のアルキル基、炭素数1~5のアルコキシ基、炭素数1~5のアル キルチオ基、アミノ基又は1若しくは2個の炭素数1~5のアルキル基で置換さ れたアミノ基を示す。) で表される4-テトラヒドロピリジルピリミジン誘導体 又はその医薬上許容される塩。

CRFが関与すると考えられる疾患、例えばうつ症、不安症、アルツハイマー 病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、摂食障害、高血圧、消化器疾患、薬 物依存症、てんかん、脳梗塞、脳虚血、脳浮腫、頭部外傷、炎症、免疫関連疾患 等に有効な化合物を提供する。

PCTに基づいて公開される国際出願のバンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アルバニア AM アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツェゴビナ ΒA バルバドス BB ベルギー BF ブルギナ・ファソブルガリア B G B I BR BY CA CF ブラジル ベラルーシ グラク 中央アフリカ CG CH CI スイス コートジボアール CM CN CU CY CZ カメルーン中国 キューバ チェッコドイツ

フィンランド フランス ガポン ĜÂ ĞВ 英国 グレナタ グルシア GD GH GM GN ガンピア GW GR HR ギニア・ビサオ キリシャ クロアチア HU ハンガリー ハンドルフリネランル インドルフェランル インインフェラン インインフェラン インインファイクリー インインファイクリー インインファイクリー インインファイクリー インインファイン I D iμ İS

北朝鮮 韓国 カザフスタン KP KR KZ

KG キルギスタン

リベリア レント リトアニア ルクセンブルグ LS LV ラトヴィア モルドヴァ マダガスカル マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 MG MK ML MN MR MW MX モンゴル モーリタニア マラウイ メキシコ

ニシェニ オランダ

ルーマニフ

ノールウェー

ニュー・ジーランド

NL

ΝŽ

PT ポルトガル

RU ロシアスーダン SĎ

SK スロヴァキアシエラ・レオネ SL セネガル ェイルル スワジランド 57 TD クジキスタン トルルコート トルリニタイプ メニッグイプ メニッグイプ リニッグイン リートウラガ国 ベーゴーク リートウース エトースエー ジューンバー ジューンバー トルクメニスタン TR UG VN YU

- 1 -

4-テトラヒドロピリジルピリミジン誘導体

技術分野

本発明は、うつ症、不安症、アルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチント ン舞踏病、摂食障害、高血圧、消化器疾患、薬物依存症、脳梗塞、脳虚血、脳浮 腫、頭部外傷、炎症、免疫関連疾患などCorticotropin Releasing Factor (CR F) が関与しているとされる疾患の治療剤に関する。

背景技術

CRFは41個のアミノ酸から成るホルモンであり(Science, 213, 1394-1397, 1981; J. Neurosci., 7, 88-100, 1987)、ストレスに対する生体反応の中核的役割を果たしていることが示唆されている(Cell. Mol. Neurobiol., 14, 579-588, 1994; Endocrinol., 132, 723-728, 1994; Neuroendocrinol. 61, 445-452, 1995)。 CRFは視床下部一下垂体一副腎系を介して末梢の免疫系、交感神経系に作用する経路と中枢神経系において神経伝達物質として機能する2つの経路がある(in Corticotropin Releasing Factor: Basic and Clinical Studies of a Neuropeptide, pp 29-52, 1990)。下垂体除去ラット及び正常ラットにCRFを脳室内投与すると両ラットで不安様症状(Pharmacol. Rev., 43, 425-473, 1991; Brain Res. Rev., 15, 71-100, 1990)が惹起される。すなわち、CRFは視床下部一下垂体一副腎系に対する関与と中枢神経系において神経伝達物質として機能する経路が考えられる。

CRFが関与した疾患は1991年 Owens 及び Nemeroff の総説 (Pharmacol. Rev., 43, 425-474, 1991) にまとめられている。すなわち、うつ症、不安症、アルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、摂食障害、高血圧、消化器疾患、薬物依存症、炎症、免疫関連疾患などにCRFが関与している。最近はてんかん、脳梗塞、脳虚血、脳浮腫、頭部外傷にもCRFが関与していることが報告されている (Brain Res. 545, 339-342, 1991; Ann. Neurol. 31, 48-498,

1992; Dev. Brain Res. 91, 245-251, 1996; Brain Res. 744, 166-170, 1997) ことより、CRF号容体拮抗薬はこれら疾患の治療剤として有用である。

本発明の目的は、うつ症、不安症、アルツハイマー病、パーキンソン病、ハン チントン舞踏病、摂食障害、高血圧、消化器疾患、薬物依存症、てんかん、脳梗 塞、脳虚血、脳浮腫、頭部外傷、炎症、免疫関連疾患など、CRFが関与してい るとされる疾患の治療剤又は予防剤に有効なCRF拮抗薬を提供することにある。

発明の開示

本発明者らは4ーテトラヒドロピリジルピリミジン誘導体について鋭意検討し た結果、CRF受容体に高い親和性を示す4ーテトラヒドロピリジルピリミジン 誘導体を見出し、本発明を完成した。

以下、本発明を説明する。

本発明は、式「I]

(式中、Ar はハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 5$ のアルコキシ基及びトリフルオロメチル基から選択された $1 \sim 3$ 個で置換されたフェニル基、フェニル基、チエニル基又はフラニル基を示し、R1 は水素原子、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、アミノ基又は 1 若しくは 2 個の炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基で置換されたアミノ基を示し、R2 は炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキルアルキル基、炭素数 $1 \sim 5$ のアルケニル基又は炭素数 $1 \sim 5$ のアルキニル基を示し、 $1 \sim 5$ ス $1 \sim 5$ のアルケニル基又は炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基で置換されたアミノ基を示す。)で表される $1 \sim 5$ のアルキリジルピリミジン誘導体又はその医薬上許容される塩である。

本発明において、Arの置換位置はテトラヒドロピリジン環の4位又は5位で ある。ハロゲン原子、炭素数1~5のアルキル基、炭素数1~5のアルコキシ基 及びトリフルオロメチル基から選択された1~3個で置換されたフェニル基とは、 例えば2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニ ル基、2-クロロフェニル基、3-クロロフェニル基、4-クロロフェニル基、 2-ブロチフェニル基、3-ブロチフェニル基、4-ブロモフェニル基、2-メ チルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、2-メトキシ フェニル基、3-メトキシフェニル基、4-メトキシフェニル基、3,4-ジフル オロフェニル基、3.5-ジフルオロフェニル基、2.4-ジフルオロフェニル基、 3.4-ジクロロフェニル基、3.5-ジクロロフェニル基、3-トリフルオロメ チルフェニル基などである。炭素数1~5のアルキル基とは直鎖状又は分岐鎖状 のアルキル基を示し、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、 ブチル基、イソプチル基、ペンチル基、イソペンチル基などである。炭素数4~ 7のシクロアルキルアルキル基とはシクロプロピルメチル基、シクロプロピルエ チル基、シクロプロピルプロピル基などである。1若しくは2個の炭素数1~5 のアルキル基で置換されたアミノ基とは、例えばメチルアミノ基、ジメチルアミ ノ基、エチルアミノ基、ジエチルアミノ基、プロピルアミノ基、ジプロピルアミ ノ基、イソプロピルアミノ基などである。炭素数2~5のアルキニル基とは直鎖 状又は分岐鎖状のアルキニル基を示し、例えばプロバルギル基、2-ブチニル基 などである。ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原 子である。炭素数1~5のアルコキシ基とは直鎖状又は分岐鎖状のアルコキシ基 を示し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブ トキシ基、イソプトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基などであ る。炭素数1~5のアルキルチオ基とは直鎖状又は分岐鎖状のアルキルチオ基を 示し、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ 基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基、ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基な どである。

また、本発明における医薬上許容される塩とは、例えば硫酸、塩酸、燐酸など の鉱酸との塩、酢酸、シュウ酸、乳酸、酒石酸、フマール酸、マレイン酸、クエ ン酸、ベンゼンスルホン酸、メタンスルホン酸などの有機酸との塩などである。

式[I]において好ましい置換基としては、R. はメチル基、R²はエチル基、シクロプロピルメチル基、アリル基又はプロパルギル基、X は水素原子、X ³はペンゼン環上の2位に置換したハロゲン原子又はメチルチオ基、X ³はペンゼン環上の4位に置換したイソプロピル基又はジメチルアミノ基を挙げることができる。更に、Arがテトラヒドロピリジン環の4位に置換した場合はArが1つのハロゲン原子で置換されたフェニル基が好ましく、Arがテトラヒドロピリジン環の5位に置換した場合はArが炭素数1~5のアルキル基で2位が置換されたフェニル基が好ましい。

式 [I] の化合物は、以下の製造法によって製造することができる [以下の反応式中、Ar、 R^1 、 R^2 、 X^1 、 X^2 及び X^3 は前記と同様であり、 R^3 は水素原子又は R^2 を示し、 R^4 及び R^6 は同一又は異なって炭素数 $1\sim5$ のアルキル基を示すか、又は一緒になって隣接する酸素原子と共に1,2-エチレンジオキシ基若しくは1,3-プロピレンジオキシ基を示し、 R^4 O及び R^6 Oの結合位置は共に3位又は4位の同一炭素であることを示し、 X^4 は塩素原子、奥素原子又は10 ウ素原子を示し、12 は13 で、14 で、15 で、15 で、17 に 18 で、18 で、19 で

<製造法1>

- 5 -

工程A:1,2,3,6-テトラヒドロビリジン化合物(1)を2,4-ジクロロビリミジン化合物(2)と塩基の存在下、不活性溶媒中反応させ、式(3)の化合物を得る。ここで塩基とは、例えばトリエチルアミン、ジイソプロビルエチルアミン、ビリジン等のアミン類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基、ナトリウムメトキサイド、ナトリウムエトキサイド、カリウム tert-ブトキサイド等のアルコラート類、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロビルアミド等の金属アミド類等である。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノール、イソプロビルアルコール、エチレングリコール等のアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン等の炭化水素類、N,N-ジメチルホルムアミド等のアミド類、アセトニトリル、水、アはこれらの混合溶媒集である。

工程B:式(3)の化合物はアニリン化合物(4)と塩基の存在下又は非存在下、不活性溶媒中反応させ、本発明化合物(5)を得る。ここで塩基とは、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン等のアミン類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基、ナトリウムメトキサイド、ナトリウムエトキサイド、カリウム tertープトキサイド等のアルコラート類、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド等の金属アミド類等である。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、エチレングリコール等のアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン等のエーテル類、ペンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素類、例えばN,Nージメチルホルムアミド等のアミド類、ジメチルスルホキシド等である。

- 6 -

<製造法2>

$$A_{r} \stackrel{\mathsf{N}}{\searrow} N \stackrel{\mathsf{N}}{\searrow$$

工程 C:化合物(5)のR*が水素原子である化合物(6)はハライド(7)と塩基の存在下、不活性溶媒中反応させることによって本発明化合物(8)へ導かれる。こで塩基とは、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン等のアミン類、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基、例えばナトリウムメトキサイド、カリウム tertープトキサイド等のアルコラート類、例えばナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド等の金属アミド類等である。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、エチレングリコール等のアルコール類、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン等のエーテル類、例えばペンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素類、例えばN、Nージメチルホルムアミド等のアミド類、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、水、又はこれらの混合溶媒等である。

<製造法3>

式(9)で示される化合物を出発原料としても本発明化合物を得ることができる。 すなわち、式(9)で示される化合物と2,4ージクロロビリミジン化合物(2)を原料とし、前配工程A、B、及びR³が水素原子であるときは続いて工程Cによってケタール化合物(10)を得ることができる。

工程D:次いで、ケタール化合物(10)は不活性溶媒中、酸と処理することによってケトン化合物(11)を与える。ここで不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、エチレングリコール等のアルコール類、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン等のエーテル類、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、例えばN,Nージメチルホルムアミド等のアミド類、水、又はこれらの混合溶媒である。酸とは、例えば塩酸、臭化

- 8 -

水素酸、硫酸等の無機酸、例えばpートルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、 トリフルオロ酢酸等の有機酸類である。

工程E:ケトン化合物(11)と、式(12)の化合物及び金属試薬から得られる式(12)の化合物の金属化合物とを不活性溶媒中反応させて、アルコール化合物(13)を得る。ここで金属試薬とは、例えばマグネシウム、リチウム等の金属、例えばnーブチルリチウム、tertーブチルリチウム、フェニルリチウム、リチウムジイソプロビルアミド、リチウムピス(トリメチルシリル)アミド等の有機リチウム化合物等である。不活性溶媒とは、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン等のエーテル類、例えばヘキサン、ペンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素類等である。

工程F:次いで、アルコール化合物(13)を酸性条件下脱水するか、又はアル コール化合物(13)を活性体に変換後塩基性条件下反応させることによって、本 発明化合物(8)を得ることができる。ここで酸性条件下の脱水とは、不活性溶媒 として、例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、エチレング リコール等のアルコール類、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジ オキサン、1,2-ジメトキシエタン等のエーテル類、例えばアセトン、メチルエ チルケトン等のケトン類、水、又はこれら混合溶媒を用い、酸として、例えば塩 酸、臭化水素酸、硫酸等の無機酸、例えば塩化水素、臭化水素等のハロゲン化水 素類、例えばヮートルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸、 蟻酸等の有機酸類を用いる反応であることを意味する。活性体とは、アルコール 体(13)の水酸基のスルホニル体又はアシル体、又はアルコール体(13)の水酸 基のハロゲン原子での置換体を意味する。これらの活性体は、不活性溶媒として、 例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1.2-ジメトキシ エタン等のエーテル類、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素類、 例えばクロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化物、例えばN.N-ジメチル ホルムアミド等のアミド類等を用い、塩基として、例えばトリエチルアミン、ジ イソプロピルエチルアミン、ピリジン、4-ジメチルアミノピリジン等のアミン 類、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリ ウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩基、例えばナトリウムア

ミド、リチウムジイソプロピルアミド等の金属アミド類等を用い、例えばメタン スルホニルクロライド、ロートルエンスルホニルクロライド等のスルホニルクロ ライド類、例えばアセチルクロライド等の有機カルボニルクロライド、例えば無 水酢酸、無水トリフルオロ酢酸等の有機カルボン酸無水物、例えば塩化スルホニ ル、塩化ホスホリル等のハロゲン化剤等をアルコール体(13)と反応させて得ら れる。塩基性条件下反応するとは、前記アルコール化合物(13)の活性体を、不 活性溶媒として、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、 1.2-ジメトキシエタン等のエーテル類、例えばベンゼン、トルエン、キシレン 等の炭化水素類、例えばクロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化物、例え ばN, N-ジメチルホルムアミド等のアミド類等を用い、例えばトリエチルアミン、 ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1.8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7 ウンデセン等のアミン類、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナ トリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム等の無機塩 基、例えばナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド等の金属アミド類、 例えばカリウム tertープトキサイド等のアルコラート類等の塩基と作用させるこ とを意味する。

なお、製造法1で用いた式(1)の化合物は公知であるか、又は式(14)のケトン化合物より以下に示す方法によって製造することができる。

ケトン化合物(14)の保護基Yがアルコキシカルボニル基、アシル基、スルホニル基の場合は、前記工程E及びFと同様の条件によって式(16)の化合物に導かれる。即ち、式(12)の化合物と金属試薬から得られる式(12)の化合物の金

属化合物とケトン化合物(14)とを反応させて得られるアルコール化合物(15) に、酸として例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸などの無機酸、トリフルオロ酢酸、 蟻酸、メタンスルホン酸などの有機酸、塩化水素のジオキサン溶液又は酢酸エチル溶液などを用いた場合は、脱水反応と脱保護を同時に行なうかあるいは段階的 に行なうことによってYが水素原子である式(16)の化合物 [すなわち、式(1) の化合物]に変換される。この時最初に脱水反応のみ進行した場合、Yの脱保護 を、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化パリウムなどの無機塩基 等で行なっても同様にYが水素原子である式(16)の化合物に変換される。また、式(15)のアルコールを工程Fの場合と同様に活性体とした後に脱水した場合、 保護基は前記酸又は塩基によって除かれる。

工程 G:ケトン化合物(14)の保護基 Y が炭素数 1~5のアルキル基又はベンジル基の場合は、工程 E 及び F を経た後、この保護基は例えばクロロ蟻酸エチル等のハロ蟻酸アルキルと例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基又は例えばトリエチルアミン、N.Nージイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基の存在下又は非存在下反応し、アルコキシカルボニル基に変換後、前記と同様に塩基又は酸の条件下で限保護し、式(1)で示される化合物に誘導することができる。

本発明の化合物は、CRFが関与しているとされる疾患の治療剤又は予防剤と して有用である。この目的のためには、本発明の化合物を常用の増量剤、結合剤、 崩壊剤、pH調節剤、溶解剤などを添加し、常用の製剤技術によって錠剤、丸剤、 カブセル剤、顆粒剤、粉剤、液剤、乳剤、懸濁剤、注射剤などに調製することが できる。

本発明の化合物は、成人の患者に対して0.1~500mg/日を1日1回又は 数回に分けて経口又は非経口で投与することができる。この投与量は疾患の種類、 患者の年齢、体重、症状により適宜増減することができる。

発明を実施するための最良の形態

以下に実施例及び試験例を示し本発明を具体的に説明する。

実施例1

 $2 - [N - (2 - \vec{J} D + \vec{J} - \vec{J} D + \vec{J} - \vec{J} D + \vec{J} - \vec$

 $-(4-7x=\mu-1, 2, 3, 6-F$ トラヒドロビリジン $-1-7\mu$)-6-xチルビリミジン塩酸塩の合成

- (1) 2,4ージクロロー6ーメチルビリミジン415mgをエタノール4mlに溶解し氷水にて冷却した。この溶液に4ーフェニルー1,2、3、6ーテトラヒドロビリジン塩酸塩503mgとジイソプロビルエチルアミン664mgを加え、氷冷下一夜撹拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=10:1~3:1)にて精製し、結晶として4ー(4ーフェニルー1,2、3、6ーテトラヒドロビリジンー1ーイル)ー2ークロロー6ーメチルビリミジン491mgを得た。
- (2) 4-(4-フェニル-1,2,3,6-テトラヒドロビリジン-1-イル)-2-クロロ-6-メチルビリミジン466mg、2-プロモ-4-イソプロビルアニリン塩酸塩408mg及びジイソプロビルエチルアミン232mgをエチレングリコール5m1中で1時間加熱環流した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=6:1)にて精製し、アモルファスとして2-[N-(2-プロモ-4-イソプロビルフェニル)アミノ]-4-(4-フェニル-1,2,3,6-テトラヒドロビリジン-1-イル)-6-メチルビリミジンを458mgを得た。
- (3) 2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフェニル)アミノ]-4-(4-フェニル-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン-1-イル)-6-メチルピリミジン453mgを<math>N.N-ジメチルホルムアミド5m1に溶解し、60%水素化ナトリウム/オイル51mgを加え、室温で1時間撹拌した。この混合物にヨウ化エチル214mgを加え、一夜室温にて撹拌した。反応溶液を水に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにで乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=8:1)にて精製した。得ら

- 12 -

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に記した。 実施例2

2-[N-(2,4-i)x++i) エニル)-N-x デルアミノ] -4-[4-(3,4-i) クロロフェニル)-1,2,3,6- デトラヒドロピリジン-1- イル] -6- メチルピリミジンの合成

実施例 1 と同様にして、 2、4 ージクロロー 6 ーメチルピリミジンと4 ー(3、4 ージクロロフェニル)ー 1、2、3、6 ーテトラヒドロピリジンより得られた4 ー [4 ー(3、4 ージクロロフェニル)ー 1、2、3、6 ーテトラヒドロピリジンより得られた4 ー [4 ー(3、4 ージクロロフェニル)ー 1、2、3、6 ーテトラヒドロピリジンー 1 ーイル]ー2 ークロロー 6 ーメチルピリミジン 5 0 0 mg、Nーエチルー 2、4 ージメトキシアニリン 2 8 1 mgをエチレングリコール 2 m1 中 1.5時間 1 7 0 ℃に加熱した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;へキサン:酢酸エチル=4:1)にて精製後、ジエチルエーテルより再結晶し 2 ー [N ー (2、4 ージメトキシフェニル)ー Nーエチルアミノ]ー4 ー [4 ー (3、4 ージクロロフェニル)ー 1、2、3、6 ーテトラヒドロビリジンー 1 ーイル]ー6 ーメチルピリミジンを 3 6 0 mg を得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に記した。 実施例3

2-[N-(2-プロモ-4-7)] 2 - [N-(2-プロモ-4-7)] - N-エチルアミノ] - 4 - [4-(3-クロロフェニル) - 1, 2, 3, 6-テトラヒドロビリジン-1-7ル] - 6-メチルビリミジン塩酸塩の合成

(1) 実施例1と同様にして2,4-ジクロロー6-メチルビリミジンと4 (1,3-ジオキソラン-2-イル)ピペリジンより得られた2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ]-4-[4-(1,3-ジオキソ

- (2) 3-プロモクロロベンゼン427mg、マグネシウム27mgと微量のヨウ素をテトラヒドロフラン5ml中1時間加熱環流した。この反応液を氷冷下冷却後、2-[N-(2-プロモー4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ]-6-メチルー4-(4-オキソピベリジン-1-イル)ピリミジン321mgのテトラヒドロフラン3mlの溶液中に滴下し、氷冷下1時間続いて室温で1時間撹拌した。再び反応液を氷冷下冷却し、飽和塩化アンモニウム水溶液を滴下し、室温で10分間撹拌後、酢酸エチルにて抽出した。抽出液は飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにで乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=4:1)にて精製し、2-[N-(2-プロモー4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ]-4-[4-(3-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン-1-イル]-6-メチルピリミジン238mgを得た。
- (3) 2-[N-(2-プロモー4-イソプロビルフェニル)-N-エチルアミノ]
 -4-[4-(3-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン-1-イル]-6
 -メチルピリミジン170mgにトリフルオロ酢酸1.25mlを加え、室温で2
 日間撹拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチル抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;へキ

- 14 -

サン:酢酸エチル= 7:1)にて精製した。得られたフリーアミン体はメタノール中4規定塩化水素/酢酸エチル処理により塩酸塩とし、イソプロパノールージイソプロピルエーテルより再結晶し、2-[N-(2-プロモ-4- 1)]100円 フェニル)-N- 110円 フェニル)-110円 -110円 -1

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に記した。 実施例 4

- (1) フラン136mgのテトラヒドロフラン1mlの溶液に1.63Mのnープチルリチウムのnーヘキサン溶液0.9mlを、-15℃に冷却下10分間で滴下し、5℃で20分間撹拌した。この反応液に2 $-[N-(2-プロモ-4-\Upsilon)プロピルフェニル)-N-エチルアミノ]-6-メチル-4-(4-オキソピペリジン-1-イル)ピリミジン432mgのテトラヒドロフラン2mlの溶液を<math>-15$ ℃に冷却下10分間で滴下し、-15℃~0℃で30分間撹拌した。更に室温で1時間撹拌後、飽和塩化アンモニウム水溶液を水冷下滴下し、酢酸エチル抽出した。抽出液は飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製し、 $2-[N-(2-プロモ-4-\Upsilon)プロピルフェニル)-N-エチルアミノ]-4-[4-(フラン-2-イル)-4-ヒドロキシピペリジン-1-イル]-6-メチルピリミジン279mgを得た。$
- (2) 2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ] -4-[4-(フラン-2-イル)-4-ヒドロキシピペリジン-1-イル]-6-メチルピリミジン104mg、トリエチルアミン85mg及び4-ジメチルアミノピリジン<math>13mgのジクロロメタン1m1の溶液に、メタンスルホニルクロライド48mgのジクロロメタン0.5m1の溶液を水冷下滴下し、15分間撹拌後、

PCT/JP98/01330

更に室温で2時間撹拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて 順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を遮別後、濾液を減圧下 濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒: ヘキサン:酢酸エチル=9:1)にて精製し、2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフエニル)-N-エチルアミノ]-4-[4-(フラン-2-イル)-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン-1-イル]-6-メチルピリミジン70mgを得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に記した。 実施例5

2-[N-(2-プロモ-4-7)] ロピルフェニル) -N- エチルアミノ] -4 -[4-(チオフェン-2-7)] -1, 2, 3, 6-テトラヒドロビリジン-1-7ル] <math>-6- メチルビリミジンの合成

- (1) チオフェン168mg及び2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ]-6-メチル-4-(4-オキソピベリジン-1-イル)ピリミジン<math>432mgを用い実施例4の(1)と同様の操作にて2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ]-4-[4-(チオフェン-2-イル)-4-ヒドロキシピベリジン-1-イル]-6-メチルピリミジン<math>228mgを得た。
- (2) 2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ]
 -4-[4-(チオフェン-2-イル)-4-ヒドロキシピペリジン-1-イル]6-メチルピリミジン166mgを99%半酸0.5ml中室温で2時間撹拌した。
 反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=5:1)にて精製し、2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ]4-[4-(チオフェン-2-イル)-1,2,3,6-テトラヒドロビリジン-1-イル]-6-メチルピリミジン132mgを得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物件データを表1に記した。

7	×, \-{-{-{-}}	
"\[`]		,z., _{z.}
	\	

Comp.	Exp.	Ar	×	*x	×	<u>~</u>	, w	桶	ij.	m. p. (Recry. Sol. **) (°C)	01. **)
-	-	u d	2-Br	4-i-P r	H	M.	Εt	HC I	1.2 8.	5-126.	5 (Et.0**)
		2 - F - P h	2 - B	4-i-Pr	н	e W	E t	HC1	117.	5 - 120.	0 (AcOEt**)
a 60		, d-	2-B	4-i-Pr	н	M e	CH≡C-CH ₂	HC1	118.	5 - 123.	5 (AcOEt/IPE**)
1 0 4		- F-	2-B r	4-t-Bu	н	Me	E t	H C 1	187.	0 - 142	0 (IPA/IPE)
100	. 1	-F-P	2 - I	4-i-P r	H	M e	Εţ	H.SO.	248.		0 (EtOH)
901		-F-P h	2 -M e S	4-i-P r	Η	M e	E t	HC1	125.	0 - 128.	O (IPA/IPE)
	. 2	-F-Ph	2 -M e S	4-i-P r	H	Me	c-PrCHs	H C I			0 (AcOEt)
	. –	-F-Ph	2 -M e S	4-i-P r	н	M e	CII≡C-CII₃	HC1	92.	0 - 95.	0 (AcOEt/Et.0.
0 0		3-F-Ph	2-M'e S	4-t-Bu	H	Me	Εt	HC1	144.	0 - 148	
, -		ſ.	2-E t S	4 -i-P r	Ξ	Me	E t	HC1	138.	0 - 140.	
		-F-Ph	2-i-P r S	4 -i-P r	H	Ме	E t	HC!	112.	0 - 117.	_
		-F-Ph	2 - B r	4 -Me 3N	н	M e	E t	HC I	116.	0 - 119.	_
-	. 63	· F	2 -M e O	4 -M e O	Ή	M e	E t	i	127.	0 - 129.	
7 - 1	۱ ۵	, F	2 -M e		6 -M e	M e	E t	HC 1	126.	5 - 129.	0
	0.00	4-F-Ph	2-B r	4 -i-P r	н	Ме	1 E	HC I	183.	0 - 185.	0 (1PA/1PE)
	· -	4-F-Ph	2-MeS	4 -i-P r	н	Me	E t	HC1	136.	0 - 139	0 (IPA/IPE)
-	. –	4-F-Ph	2-B r	4 -M e 2 N	н	Me	E t	HC I	121.	5 - 124.	0 (1PA/1PE)
	. 63	4-F-Ph	2-MeO	4 -M e O	H	Me	E	ı	181.	5 - 182	5 (Ac0Et)
-	۱ ۵۰	4-F-Ph	2 -M e	4-Me	6 -M e	M e	E t	HC1	131.	0 - 134.	O(IPA/IPE)
1 - 2 0	. 00	3. 4-FPh	2-B r	4 -i-P r	H	M e	E t	H C 1	173.	0 - 174.	O (IPA/ĮPE)
		. 4	2 -M e S	4 -i-P r	H	M e	E t	HC1	128.	5 - 131.	5 (IPA/IPE)
	, .	4 - F	9-Br	4 -M e • N	Ξ	×	E	·HC 1	108.	0 - 1111	O (IPA/IPE)

*	
Z Z Z	
Q	

Comp.	Exp.		Ar.	×	×	×	œ.	전 .	輔	m. p. (Recry. Sol. **) (°C)	(Recry. So (°C)	II. **)
- 2 3	2	_s ;	4 - F 2 - P h	2-MeO	4-MeO	H	M	B t	-	1.62.0-1	162.	5 (AcOEt)
- 2 4	8		4 - F :- P h	2 -M e	4 -M e	6 -M e	Μ	E t	HC1	128.0-	130.	5 (1PA/1PE)
2 5	-	ູ	5-F2-Ph	2-B r	4-i-P r	Η	Me	B t	HC1	126.0-	131.	0 (EtOB/1PE)
- 26	-		5-FPh	2 -M e S	4-i-P r	H	Me	E t	HC I	127.5-	132.	0 (AcOEt**)
- 2 7	-	· ~	5 - F 2 - P h	2 -M e S	4-i-P r	Ή	Me	CH = C-CH₂	HC I	115.0-	120.	0 (AcOEt/Et,0**)
- 28	-	က	-C1-Ph	2-B r	4 -M e	Ξ	M e	E t	HC 1	140.0-	140.	5 (1PA/1PE)
- 2 9	П	က	-C I -P h	2-B r	4 -n-Pr	Ή	Μe	E t	HC1	156.0-	156.	5 (1PA/1PE)
- 3 0	က	œ	-C1-Ph	2-Br	4-i-P r	Η	Me	E t	HC1	173.5-	175.	O (IPA/IPE)
1 8 1	-	က	-C 1 -P h	2-B r	4-i-Pr	Ή	Me	CH = C-CH2	HC1	0	118.	0 (AcOEt/IPE**)
- 3 2	П	က		2-B r	4-t-Bu	Н	Μe	E t	H C 1	145.0-	-150.	O(IPA/IPE)
8 8	-	œ	-C1-Ph	2-B r	4 -Me2N	H	Me	E t	ı	アモルファス**	77.	
- 3 4	-	က	-C1-Ph	2-MeS	4-i-Pr	Н	Ме	E t	HC1	124.5-	127.	
13	2	တ	-C1-Ph	2-MeS	4 -i-P r	Η	M M	c-PrCH2	HC 1	163.5-	-173.	5 (AcOEt)
	-	တ	-C1-Ph	2 - M e S	4-i-Pr	Η	M	CH≡C-CH2	HC1	105.0-	110.	0 (AcOEt/1PE**)
- 37	П	တ	-C1-Ph	2 - M e	4-E t,N	H	Μ	E t	2 H C 1	アモルファス*6	77.	
88	c)	တ	-C1-Ph	2-MeO	4-MeO	Η	Σ	E t	1	133.0-	134.	5 (Et 10)
8 9	2	က	-C1-Ph	2-M e	4 -M e	9 -W e	Σ	E t	HC1	120.0-	122.	5 (IPA/IPE)
- 4 0	-	4	-C1-Ph	2-Br	4-i-Pr	H	Me	M e	HC 1	106.0-	109.	0 (AcOEt**)
-41	1	4	-C1-Ph	2-B r	4-i-P r	н	Μe	E t	1	91.0-	92.	0 (Hex)
- 42	-	4	-C1-Ph	2-Br	4-i-P r	Η	Μe	n-Pr	H C 1	137.0-	140.	0 (AcOEt**)
- 4 3		4	-C1-Ph	2-Br	4 -i-P r	Η	M M	n-Pen	HC I	118.0-	120.	5 (AcOEt**)
7 7 -	-	4	4 d - 1 D -	2 - B r	4 - i - P r	Ξ	M	i-Bu	HC 1	124.0-	127.	0 (AcOEt**)

Ĕ1 (続き

-X	
Į	

Comp.	Exp.	Αr	×	×	×	¥	ž	桶	m. p. (Recry. Sol. **) (°C)	(01)
1 - 4 5		4-C1-Ph	2-Br	4-i-P r	H	M M	CB,=CH-CB,	HC1	109.0-112	. 0 (AcOEt**)
- 4 6	1	4-C1-Ph	2-B r	4 -i-P r	H	Me	CH = C−CH2	HC1	120.5 - 123	. 0 (AcOEt**)
-47	-	4-C1-Ph	2-B r	4-i-P r	H	H	E t	1	アモルファス*7	
- 48	-	4-C1-Ph	2-Br	4 -c-P en	н	M e	E t	HC 1	133.0-138.	. 0 (EtOH/IPE)
- 4 9		4-C1-Ph	2-Br	4-i-P r	Η	i-P r	E t	I	アモルファス**	
- 5 0	-	4-C1-Ph	2 -M e S	4-n-P r	н	M e	E t	HC 1	125. 0-128	 5 (AcOEt**)
- 5 1	-	4-C1-Ph	2 -M e S	4-i-P r	Ξ	M e	E t	HC1	134.5 - 135	. 0 (AcOEt**)
- 5 2	-1	4-C1-Ph	2 -M e S	4-i-P r	Η	W e	CH≡C-CH2	HC 1	111.0-115	. 5 (AcOEt/Et20*
	-	4-C1-Ph	2 -M e S	4 -n-B u	Η	M e	Εt	HC I	120.0 - 123	. 0 (AcOEt**)
- 5 4	2	4-C1-Ph	2 -M e S	4-c-Pen	H	M e	E t	HC 1	131, 5-136	. 5 (EtOH/IPE)
- 5 5	-1	4-C1-Ph	2-Br	4 -M e 2N	H	M e	E t	HC 1	. 5-11	. 5 (IPA/IPE)
- 5 6		4-C1-Ph	2-C1	4-C1	Ξ	M e	E t	HC 1	0 - 11	4. 0 (IPA/IPE)
		4-C1-Ph	2-Br	4-Br	Ξ	M e	E t	HC 1	111.0 - 114	O (IPA/IPE)
128	2	4-C1-Ph	2 -M e O	4 -M e O	H	M e	E t	ı	0-15	. 5 (Et ₂ 0)
	2	4-C1-Ph	2 -M e	4 -M e	6 -M e	M e	Εt	HC 1	125.0 - 127	. O(IPA/IPE)
0 9 -		4-Br-Ph	2-B'r	4-i-P r	Ξ	M e	E t	HC 1	5-12	. 5 (IPA)
	1 3	, 4-C12-Ph	2-Br	4 -i-P r	Η	M e	Εt	HC I	6.5 - 12	. 5 (IPA/IPE)
- 62	1 3	, 4-C11-Ph	2 -M e S	4-i-P r	H	W e	E t	HC1	116.5 - 119	. 0 (IPA/IPE)
- 63	1 3	, 4-Cl2-Ph	2 -M e S	4-i-P r	H	W e	CH≡C-CH ₂	HC I	122. 5-127	. 5 (AcOEt/Et,0**)
79-	2 3	, 4-Cls-Ph	2 -M e O	4 -M e O	H	. M e	Bt	ı	154.0 - 155	5 (Eta0)
- 6 5	2 3	, 4-C12-Ph	2 -M e	4 -Me	6 -M e	W e	E t	HC I	115.0-118	. 0 (AcOEt/Et20**
1 6 6	-	3-CFPh	2-Br	4 -i-P r	=	M	+	HOL	197 0-190	(441/141)

表 1 (統)

* *
Q

表1(続き)

m. p. (Recry. Sol. **)	I 0 6. 5-109. 5(IPA/IPE)	115.0-117.5(IPA/IPE)	1	-0	107.5-110.0(Ets0**)	1	0	161.0-164.0(IPA/IPE)	1	149, 0-152, 0(IPA/IPE)	184.5-185.0(IPA/IPE)	アモルファス***	アモルファス*13	
瓡	HC1	HC1	HC1	HC1	HC1	HC 1	HC1	HC1	HC1	HC I	HC I	ı	ı	
R.	B t	Εt	CH≡C-CH2	E t	1 13	E t	H	τ 12	E t	Βt	E t	E t	Βt	
R.	Me	M e	M e	M e	M e	M e	M e	M e	M e	M e	M e	M e	M M	
*×	Н	H	н	Ξ	9 -W e	H	H	Η	н	Η	H	Ξ	H	
×	4-Me.N	4-i-P r	4-i-Pr	4-MeO	4 -M e	4-i-Pr	4-i-Pr	4-i-Pr	4-i-P r	4-i-Pr	4-i-Pr	4-i-Pr	4-i-Pr	
x.	2-Br	2-MeS	2-MeS	2-MeO	2 -M e	2-Br	2-Br	2-Br	2-Br	2-B r	2-Br	2-B r	2-B r	
Ar	8-CFPh	3-CF3-Ph		3-CF3-Ph		2-Me-Ph	3-Me-Ph	4 -M e -P h	2-MeO-Ph	3-MeO-Ph	4 -M e O - P h	2-Thi**	2-Fur*11	
Exp.		-	н	61	61	က	က	က	ø	က	œ	ເດ	4	
Comp.	1-67	1 - 68	1 - 69	1 - 70	1'-71	1 - 72	1 - 73	1 - 74	1 - 75	1 - 76	1 - 77	1 - 78	1 - 79	

* 1:化合物苯吗. * 2:合成に用いた実施例毒号. * 8:精精品溶媒: E t.O = ジエチルエーテル, IPA=イソプロパノール, IPE=ジイソプロピルエーテル, A c O E t = 酢酸エチ ル、H c = = ヘキサン. * 4:結晶化溶媒:

- 7.

8Hz), 7.18

NMR (CDC1i,) 6 (ppm); 1. 20 (3H, t, J=7. 1Hz), 2. 22 (3H, s), 2. 40-2. 61 (2H, m), 2. 98 (6H, S), 3. 52-4. 28 (6H, m), 5. 79 (1H, s), 6. 10 (1H, s), 6. 68 (1H, d, J=8. 8, 2. 9Hz), 6. 99 (1H, d, J=2. 9Hz), 7. 10 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 19-7. 42 (4H, m).

EIMS m/e;525 (M⁺), 446 (100%). NMR (CDC1₁) 3 (ppm);1. 00-1. 67 (9H, m), 1. 80-3. 00 (8H, m), 3. 00-

(10H, m), 5. 75-8. 10 (9H, m). *

EIMS m/e; 489 (M*, 100%).

*7:NMR (CDC1,) 5 (ppm); 1. 18-1. 38 (3H, m), 1. 27 (6H, d, j=6, 8Hz), 2. 45-2. 68 (2H, m), 2. 31 (1H, sept. j=7. 0Hz), 3. 50-4. 30 (6H, m), 5. 92 (1H, d, j 6. 0Hz), 6. 0Hz), 6. 0Hz), 6. 0Hz), 7. 14-7. 26 (2H, m), 7. 31 (4H, s), 7. 50-7. 5 (1H, m), 7. 96 (1H, d, j=6, 0Hz)

FABMS m/e;511 (MH⁺;100%).

NMR (CDC1;3 C (ppm);1.17 (6H, br. d, j=6.6Hz), 1.24 (3H, t, j=7.0), 1.28 (6H, d, j=7.0Hz), 2.40-2.76 (3H, m), 2.92 (1H, sept, j=7.0Hz), 3.60-4.

28 (6H, m), 5.79 (1H, s), 6.00-6.11 (1H, m), 7.11-7.24 (2H, m), 7.80 (4H, m)

*

:NMR (CDC1,) & (ppm); 1. 21 (8H, t, J=7.1Hz), 1. 28 (6H, d, J=7.0Hz), 2. 21 (8H, s), 2. 43-2. 60 (2H, m), 2. 93 (1H, sept, J=7.0Hz), 3. 60-4. 30 (6H, m), 5. 80 (1H, s), 6. 03-6. 15 (1H, m), 6. 92-7. 00 (2H, m), 7. 10-7. 20 (8H, m), s), 7.50(1H, s), 6.79(1H, s), 6.00-6 ElMS m/e:552(M'), 473(100%). *9:2-Thieny!

CIMS m/e; 497 (MH*, 100%). *11:2-Furyl *12:NMR (CDC1,) & (ppm); 1. 21 (3H, t, J=7. JHz), 1. 28 (6H, d, J=6. 9Hz), 2. 2 (3H, s), 2. 3 1-2. 47 (2H, m), 2. 92 (IH, sept, J=6. 9Hz), 3. 55-4. 30 (6H, m) 5. 79 (1H, s), 6. 13-6. 25 (2H, m), 6. 37 (1H, dd, J=3. 3, 1.

0 (2H, m), 7.84 (1H, d, J=1.8Hz), 7.51 (1H, s)... FABMS m/e;481 (MH*, 100%). BMS m/e; 481 (MH*, 100%).

- 21 -

実施例6

2 - [N - (2 - プロモー 4 - イソプロピルフェニル) - N - エチルアミノ] - 4 - (5 - フェニル - 1, 2, 3, 6 - テトラヒドロピリジン - 1 - イル) - 6 - メチルピリミジン塩酸塩の合成

- (1) N-t-ブトキシカルボニル-3-オキソピベリジン5.00gのテトラヒドロフラン10mlの溶液を、プロモベンゼン4.73gとマグネシウム0.79gをテトラヒドロフラン50ml中で調製したグリニャール試薬の溶液に氷冷下滴下した。室温で1時間攪拌後、氷冷した反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液100mlを滴下した。この反応混合物を酢酸エチル抽出し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにで乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製し、N-t-ブトキシカルボニル-3-ヒドロキシ-3-フェニルピベリジン4.21gを得た。
- (2) N-t-ブトキシカルボニル-3-ヒドロキシ-3-フェニルピペリジン3.63gにトリフルオロ酢酸49.2mlを加え、窒温で1夜攪拌後更に5時間加熱還流した。反応液を減圧下濃縮し、残渣をジクロロメタン10mlに溶解後、4規定塩化水素/ジオキサン6mlを加え、再び減圧下濃縮した。

この残渣をエタノール35mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン5.16gと2,4ージクロロー6ーメチルピリミジン2.60mgを加え、氷冷下一夜撹拌した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製し、結晶として4ー(5ーフェニルー1.2,3,6ーテトラヒドロピリジンー1ーイル)ー2ークロロー6ーメチルピリミジン2.17mgを得た。

(3) 4-(5-フェニル-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン-1-イル)-2-クロロ-6-メチルピリミジン1.10g、2-プロモ-4-イソプロピルア ニリン塩酸塩0.97g及びジイソプロピルエチルアミン0.50gをエチレング リコール5m1中1時間加熱環流した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製し、アモルファスとして2-[N-(2-プロモー4-イソプロビルフェニル)アミノ]-4-(5-フェニル-1.2.3,6-テトラヒドロビリジン-1-イル)-6-メチルビリミジンを1.32gを得た。

(4) 2-[N-(2-プロモー4-イソプロピルフェニル)アミノ]-4-(5-フェニル-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン-1-イル)-6-メチルピリミジン1.21gをN.N-ジメチルホルムアミド12m1に溶解し、60%水素化ナトリウム/オイル136mgを加え、室温で1時間撹拌した。この混合物にヨウ化エチル570mgを加え、一夜室温にて撹拌した。反応溶液を水に注ぎ、酢酸エチル抽出した。抽出液は水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を適別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:アセトン=9:1)にて精製した。得られたフリーアミン体はメタノール中4規定塩化水素/酢酸エチル処理により塩酸塩とし、エーテルより結晶化し、2-[N-(2-プロモ-4-イソプロピルフェニル)-N-エチルアミノ]-4-(5-フェニル-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン-1-イル)-6-メチルピリミジン塩酸塩1,02gを得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表2に記した。 事施例7

- 23 -

ール10ml中1.5時間170℃に加熱した。反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、クロロホルム抽出した。抽出液は飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を遮別後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=10:1~4:1)にて精製した。得られたフリーアミン体はジクロロメタン中4規定塩化水素/酢酸エチル処理により塩酸塩とし、酢酸エチル:エーテルより再結品し、2-[N-(4-イソプロピル-2-メチルチオフェニル)-N-エチルアミノ]-4-[5-(2-メチルフェニル)-1,2,3,6-テトラヒドロビリジン-1-イル]-6-メチルビリミジン塩酸塩1.05gを得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表2に記した。

* <u>*</u>
Q_{z}

No. *	No.	A K	×	×	, ×	¥	۲.	颐	ei L	m. p. (Recry. Sol. **) (°C)	11)
2 - 0 1	۰ م	P. h	2-Br	4-1-Pr	=:	w X	121 121 121 131 131 131 131 131 131 131	HCI	137.	5-143.	5 (IPA/IPE)
2 0 12		2 - 1 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 -	2-Br 2-MeS	4-i-Pr	Ξ	e e	a ta	HCI	140.	0-142.	
2-04	9	1	2-B r	4-i-Pr	Ξ	e W	E t	HC 1	121.	5 - 122.	5 (IPA/IPE)
2 - 0 5	9		2 -M e S.	4-i-P r	H	e W	E t	HC1	144.	0 - 146	5 (AcOEt/Et 10)
0	9	4-F-Ph	2-B r	4 -Me 2N	Ξ	M e	B t	HC1	1 1 5.	0 - 120	0 (IPA/Bex**)
2 - 0 7	9	4-F-Ph	2-MeS	4-1-P r.	Η	M	CH≡C-CH,	1	100.	5 - 102	O(IPE)
0	9	8-C1-Ph	2-Br	4-1-Pr	Ħ	M M	E t	HC I	165.	0 - 169.	5 (IPÅ/IPE)
0	9	3-C1-Ph	2 -M e S	4-i-P r	Ħ	M e	Ε¢	HC1	140.	5 - 146	5 (AcOEt/Et 20)
2 - 10	9	4-C1-Ph	2-B r	4-i-P r	H	M e	Εt	ı		17	
ï	9	4-C1-Ph	2-M e S	4-i-Pr	×	M M	E t	HC 1	135.	ī	
ī	_	3, 4-F1-Ph	2-M e S	4-i-Pr	H	M M	E t	HC I	127.	ī	O (IPA/IPE)
2 - 13	7		2-MeS	4-1-Pr	Ξ	M e	E t	HC1	131.	5 - 135.	
-		8, 4-Cla-Ph	2 -M e S	4-i-P r	H	M e	E t	HC1	106.	0 - 109	O (AcOEt**)
1	7	2 - M e - P h	2-MeS	4-1-Pr	Ξ	M e	E t	HC1	128.	0 - 131.	5 (AcOEt/Et 20**
2 - 16	7	2-E t-Ph	2 -M e S	4-i-P r	Ħ	Me	Εt	HC I	142.	0 - 146.	O (AcOEt/EtOH)
2 - 17	7	2-i-Pr -Ph	2 -M e S	4-i-P r	Ξ	M e	Εt	HC I	136.	0 - 140	O (AcOEt/EtOH
2 - 18	7	3-Me-Ph	2-MeS	4-i-Pr	Ħ	M e	Ei t	HC I	116.	5 - 119.	O (AcOEt/Ets0*
2 - 19	7	4 -M e -P h	2 -M e S	4-i-P r	Ħ	M e	Βt	HC I	147.	5 - 151.	5 (IPA/AcOEt**)
2 - 2 0	-	4-M + O-P h	2-Me.S	4 -i-Pr	Ξ	ه پز	E	HC I	110.	5-115	0 (IPA/IPE**)

- 25 -

```
*4: 結晶化溶媒:
*5: NMR(CDCD(1) 6 (ppm); 1.21(3H, t. J=7.1Hz), 1.26(6H, d. J=6.9Hz), 2.13
-2.37(6H, m), 2.91(1H, sept, J=6.8Hz), 3.40-4.28(6H, m), 5.85(1H, m), 6.14(1H, s), 7.10-7.85(6H, m), 7.48(1H, s).
* 1:化合物番号
* 2:合政F用いた実施制御号
* 3:再結晶裕族: D 1:0=ジエテルエーテル、IPA=イソプロバノール、IPE=ジイソプロピルエーテル、A c O B t = 酢酸エチ
```

- 26 -

試験例 [CRF受容体結合実験]

受容体標品としてラット前頭皮質膜を用いた。

125 I 標識リガンドとして125 I - C R F を用いた。

136 I 標識リガンドを用いた結合反応は、The Journal of Neuroscience, 7, 88(1987年)に記載された以下の方法で行った。

受容体膜標品の調製: ラット前頭皮質を10mM MgCl 2及び2mM EDT Aを含む50mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.0) でホモジナイズし,48,000 ×gで遊心分離し、沈流をトリス塩酸緩衝液で1度洗浄した。沈流を10mM MgCl 2、2mM EDTA、0.1%ウシ血清アルブミン及び100カリクレインユニット/mlアプロチニンを含む50mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.0) に 懸濁し、腺標品とした。

CRF受容体結合実験:膜標品(0.3 m g タンパク質/m l)、 125 I - CR F (0.2 n M) 及び被験薬を、25 $\mathbb C$ で 2 時間反応させた。反応終了後、0.3 %ポリエチレンイミンで処理したガラスフィルター(GF / C)に吸引濾過し、ガラスフィルターを 0.01 % T r i t o n X - 100 を含むリン酸緩衝化生理食塩水で3度洗浄した。洗浄後、濾紙の放射能をガンマーカウンターにて測定した。

 $1 \mu M$ CRF存在下で反応を行った時の結合量を、 126 I - CRFの非特異結合とし、総結合と非特異結合との差を特異結合とした。一定濃度 (0.2 n M) の 125 I - CRFと濃度を変えた被験薬を上記の条件で反応させることで抑制曲線を 得、この抑制曲線から 126 I - CRF結合を 50%抑制する被験薬の濃度 (I Cso)を求め、結果を表3に示した。

表3

Comp. No.	I C 50 (n M)	Comp. No.	ICso (nM)
1-01 1-02 1-03 1-05 1-06 1-08 1-12 1-14 1-15 1-21 1-21 1-22 1-25 1-26 1-30 1-31 1-33 1-34 1-41 1-46 1-51	6 6. 0 8 2 2. 0 5 3 2. 2 5 2 7. 5 9 1 0. 4 8 9. 0 2 3 8. 5 4 7 3. 9 1 7 9. 2 5 8 1. 1 1 7 3. 9 1 4 9. 7 7 8 1. 1 1 8 9. 0 2 4 6. 4 2 3 5. 1 1 1 2. 6 4 2 4. 8 0 9 6. 1 8 5 5. 9 1 2 0. 0 9 5 1. 5 1 3 8. 9 2 3 1. 2 6 2 1. 5 4	1 - 5 5 1 - 5 7 1 - 6 6 1 - 6 6 1 - 6 6 1 - 6 7 1 - 7 8 1 - 7 7 1 - 7 8 1 - 7 7 1 - 7 8 1 - 7 9 2 - 0 0 2 - 1 3 2 - 1 5 2 - 1 9	45.35 65.79 67.34 31.99 46.42 61.36 38.54 55.91 62.87 82.36 52.20 44.47 89.02 96.17 82.27 27.59 96.17 20.19 97.70 82.27 10.81 70.38 70.38
1-54	6 5. 7 9		

産業上の利用可能性

本発明により、CRF受容体に高い親和性を示す化合物が提供された。これらの化合物はCRFが関与すると考えられる疾患、例えばうつ症、不安症、アルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、摂食障害、高血圧、消化器疾患、薬物依存症、てんかん、脳梗塞、脳虚血、脳浮腫、頭部外傷、炎症、免疫関連疾患等に有効である。

- 28 -

請求の簡用

1. 式[]]

(式中、Arはハロゲン原子、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 5$ のアルコキシ基及びトリフルオロメチル基から選択された $1 \sim 3$ 個で置換されたフェニル基、フェニル基、チエニル基又はフラニル基を示し、 R^1 は水素原子、炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、アミノ基又は1 若しくは 2 個の炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基で置換されたアミノ基を示し、 R^2 は炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $2 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $2 \sim 5$ のアルキル基、炭素数 $2 \sim 5$ のアルケニル基又は炭素数 $2 \sim 5$ のアルキニル基を示し、 $2 \sim 5$ 00アルケニル基又は炭素数 $2 \sim 5$ 00アルキニル基を示し、 $2 \sim 5$ 00アルケニル基又は炭素数 $2 \sim 5$ 00アルキニル基を示し、 $2 \sim 5$ 00アルキルエル基、炭素数 $2 \sim 5$ 00アルキルチオ基、アミノ基又は $1 \sim 5$ 00アルキルタンドラビドロビリジルビリミジン誘導体又はその医薬ト昨窓される $2 \sim 5$ 00アルビリジルビリミジン誘導体又はその医薬ト昨窓される $2 \sim 5$ 00アルビリジルビリミジン誘導体

2. 式 [I] において、Arがテトラヒドロビリジン環の4位に置換し、Arがハロゲン原子、炭素数 $1\sim5$ のアルキル基、炭素数 $1\sim5$ のアルコキシ基及びトリフルオロメチル基から選択された $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基、フェニル基、チエニル基又はフラニル基であり、R がメチル基であり、 R^3 がエチル基、シクロプロビルメチル基、アリル基又はプロパルギル基であり、 X^1 が水素原子であり、 X^3 がベンゼン環の2位に置換したハロゲン原子又はメチルチオ基であり、 X^3 がベンゼン環の4位に置換したハソプロビル基又はジメチルアミノ基である請求の範囲1 記載の4-テトラヒドロビリジルビリミジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

- 3. 式 [I] において、Arがテトラヒドロビリジン環の5位に置換し、Arがハロゲン原子、炭素数1~5のアルキル基、炭素数1~5のアルコキシ基及びトリフルオロメチル基から選択された1~3個で置換されたフェニル基、フェニル基、チエニル基又はフラニル基であり、R1がメチル基であり、R2がエチル基、シクロプロビルメチル基、アリル基又はプロパルギル基であり、X1が水素原子であり、X2がベンゼン環の2位に置換したハロゲン原子又はメチルチオ基であり、X3がベンゼン環の4位に置換したハワゲン原子又はメチルアミノ基である請求の範囲1記載の4-テトラヒドロビリジルビリミジン誘導体又はその医薬上許容される塩。
- 4. Arがハロゲン原子で置換されたフェニル基である請求の範囲2記載の4 ーテトラヒドロビリジルビリミジン誘導体又はその医薬上許容される塩。
- 5. $Ar が炭素数1 \sim 5 のアルキル基で置換されたフェニル基である請求の範囲 3 記載の <math>4-$ テトラヒドロピリジルピリミジン誘導体又はその医薬上許容される塩.
- 6. 請求の範囲1~5のいずれか記載の4-テトラヒドロビリジルビリミジン 誘導体又はその医薬上許容される塩を有効成分とするCRF受容体拮抗剤。
- 7. 請求の範囲1~5のいずれか記載の4-テトラヒドロビリジンビリミジン 誘導体又はその医変上許容される塩のCRF受容体拮抗剤としての使用。

INTERNATIONAL SEARCH DEPORT

International application No.

	INTERNATIONAL SEARCH REPOR	X 1	инстишени прри			
			PCT/JP	98/01330		
A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁶ C07D401/04, A61K31/505					
	o International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification a	nd IPC			
	S SEARCHED					
Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 C07D401/04, A61K31/505	by classification sym	bols)			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such doe	uments are include	d in the fields searched		
	tata base consulted during the international search (nar REGISTRY (STN)	ne of data base and, w	here practicable, se	earch terms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.		
A	WO, 95/33750, Al (Pfizer In- December 14, 1995 (14. 12. 9 Claims & AU, 9524530, A & & ZA, 9504677, A & FI, 960 & NO, 9604237, A & EP, 764 & JP, 9-507249, A	5), BR, 9502708 4894, A	, A	1-6		
A	WO, 95/33727, Al (Pfizer In December 14, 1995 (14. 12. 9 Claims & AU, 9522654, A & FI, 9604893, A & NO, 960 & EP, 764153, A & JP, 9-50	5), ZA, 9504598 5209, A	, A	1-6		
A	JP, 8-500121, A (Pfizer Inc January 9, 1996 (09. 01. 96) Claims & WO, 94/13661, Al & AU, 9351413, A & TW, 237 & ZA, 9309406, A & NO, 950 & EP, 674631, Al & CZ, 950 & NZ, 256620, A & CN, 1093 & US, 5705646, A	, & FI, 93056 455, A 2397, A 1582, A	72, A	1-6		
× Furthe	Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.					
"A" docum conside "E" earlier docum cited to special "O" docum means "P" docum the prior	cetegories of cited documents and defining the posserol ands of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(a) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) are the properties of the interferring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later than rity date claimed	date and not in or the principle or it document of part considered novel when the document document of part considered to inv combined with or being obvious to "&" document memb	onflict with the applica accory underlying the in cultar relevance; the cl or cannot be considere not is taken alone icular relevance; the cl olve an inventive step ne or more other such to a person skilled in the er of the same patent fa	aimed invention cannot be ded to involve an inventive step laimed invention cannot be when the document is documents, such combination art imily		
	actual completion of the international search 4, 1998 (04, 06, 98)	Date of mailing of the	ne international sea 1998 (16.			
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	-			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/01330

		PCT/JP	98/01330
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	nt passages	Relevant to claim No
			Relevant to claim No

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/01330

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. X Claims Nos.: 7 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The invention as set forth in claim 7 corresponds to methods for treatment of the human body by therapy. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a), Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

国際		

国際出願番号 PCT/JP98/01330

A. 差明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl* C07D401/04, A61K31/505			
B. 調査を	行った分野		
調査を行った	敬小眼資料(国際特許分類(I P C)) 0 7 D 4 O 1 ∕ O 4, A 6 1 K 3 1 ∕ 5 O 5		
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA、REGISTRY (STN)			
	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 95/33750, A1 (77.12 J. 1995 (14.12.9) 24530, A&BR, 950277, A&FI, 9604894, AEP, 764166, A1&JP,	5),請求の範囲&AU,95 08,A&ZA,950467 &NO,9604237,A& 9-507249,A	1-6
A	WO, 95/33727, A1 (77-12月.1995 (14. 12. 9) 22654, A&ZA, 950453, A&NO, 9605209, AP, 9-506632, A	 請求の範囲&AU.95 	1 – 6
区欄の続きにも文献が列挙されている。			
* 引用文献のカテゴリー 「A] 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの 「E] 先行文献ではあるが、国際出版日以後に公表されたもの 「L] 優先権主薬に民業養を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す) 「O 」 回頭による陽示、使用、展示等に言及する文献 「P] 国際出版日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出版 「F] 国際出版日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出版			発明の原理又は理 当該文献のみで発明 さられるもの 当該文献と他の1以 引明である組合せに
国際調査を完了した日 04.06.98 国際調査報告の発送日 16.06. 98			98
国際調金機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区高が関ニ丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 冨永 保 印	
	P:1、四点限が例二】日4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3454

国際調査報告	国際出願番号	PCT/JP98/01330

	国际嗣	国际山原番号 PCI/JP91	5/01330
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに		関連する 請求の範囲の番号
A	$\begin{array}{l} JP,\ 8-5\ 0\ 0\ 1\ 2\ 1,\ A\ (774)^4-472\\ J.\ 1\ 9\ 6\ (0\ 9.\ 0\ 1.\ 9\ 6)\ ,\ fix\\ 3\ 6\ 6\ 1,\ A\ 1\&F\ 1,\ 9\ 3\ 0\ 5\ 6\ 7\ 2,\\ 3\ A\ 4\&TW,\ 2\ 3\ 7\ 4\ 5\ 5,\ A\&Z\ A,\\ O,\ 9\ 5\ 0\ 2\ 3\ 9\ 7,\ A\&EP,\ 6\ 7\ 4\ 6\\ 0\ 1\ 5\ 8\ 2,\ A\&NZ,\ 2\ 5\ 6\ 6\ 2\ 0,\ A\\ 3\ A\&US,\ 5\ 7\ 0\ 5\ 6\ 4\ 6,\ A \end{array}$	z-ボレーデット'), 9. 1 たの範囲&WO, 9 4 / 1 A&AU, 9 3 5 1 4 1 9 3 0 9 4 0 6, A&N 3 1, A 1 & C Z, 9 5 &CN, 1 0 9 3 3 6	1-6
A	JP. 7-509725, A (77代*・・小川 1995 (26.10.95), 計 13643, A1&FI, 930567448, A&TW, 238303, A&ZANO, 9502395, A&EP, 674501585, A&MZ, 25770, 8, A&US, 5712303, A	z-ボレデット"), 26. 1 球や範囲&WO, 94/ , A&AU, 94545 , 9309404, A& 624, A1&CZ, 9 A&CN, 109276	1-6

国際出願番号 PCT/JP98/01330

	請求の範囲の一部の調査ができないと		
		により、この国際調査報	告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成 しなか	*0/c.		
1. x		この国際調査機関が調	査をすることを要しない対象に係るものである。
	つまり、	mp indeposit	dela la value per del
	請求の範囲子に記載された発	明は、人の身体の治	療による処置方法に該当する。
2.			ることができる程度まで所定の要件を満たしてい
	ない国際出願の部分に係るものである	。つまり、	
_			
3. 🗌	請求の範囲 は、	従属請求の範囲であって	てPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
	使って記載されていない。		
ate vy Ann	TODO ONE DESCRIPTION OF THE PERSON OF THE PE	H (Mr. 1 15 - 0 - 14	
15 11 1191	発明の単一性が欠如しているときの意	見(第1ペーシの2の額	(5)
次に过	にべるようにこの国際出願に二以上の発	明があるとこの国際調査	機関は認めた。
1. 🗌		て期間内に納付したので	、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
	の範囲について作成した。		
2.		、すべての調査可能な請	求の範囲について調査することができたので、追
	加調査手数料の納付を求めなかった。		
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部	のみしか期間内に納付し	なかったので、この国際調査報告は、手数料の納
	付のあった次の請求の範囲のみについ	て作成した。	
4. □	出願人が必要か追加調本手教料を期間	内に神仕したかったので	、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
٠. ا	されている発明に係る次の請求の範囲		、この国際関連核口は、明水の範囲の成別に記載
á ho ma +	工器劇の用籍の由本では細さった中		
三の時間金	手数料の異議の申立てに関する注意追加調査手数料の納付と共に出願人	から異議申立てがあった	
_	追加調査手数料の納付と共に出願人		

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉 (1)) (1992年7月)